# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-078484

(43) Date of publication of application: 19.03.2002

(51)Int.CI.-

C12N 5/06A61L 27/00

(21)Application number : 2001-255410

(71)Applicant: MERCK PATENT GMBH

(22)Date of filing:

27.08.2001

(72)Inventor: JESCHKE BRIGITTE

**MEYER JOERG ADAMIETZ PETER MEENEN NORBERT** 

**GOEPFERT CHRISTIANE** 

(30)Priority

Priority number : 2000 10042484

Priority date : 29.08.2000

Priority country: DE

# (54) METHOD FOR PRODUCING HUMAN CARTILAGE IMPLANT BY USING CARTILAGE CELL CULTURED IN **VITRO**

# (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing a human cartilage implant having the biochemical composition and biomechanical properties almost same to those of the corresponding protoplast by using cartilage cells cultured in vitro.

SOLUTION: This method comprises the following practice: up to 20 vol.% of human serum is used as the medium additive; cartilage cells are first redifferentiated under a reduced oxygen partial pressure, and then kept at monolayer culture till the 12th passage under 21% oxygen partial pressure in order to induce the formation of a three-dimensional cartilage tissue by agglutination.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-78484 (P2002 - 78484A)

(43)公開日 平成14年3月19日(2002.3.19)

(51) Int.Cl.7

酸別記号

FI

テーマコート\*(参考)

C12N 5/06 A61L 27/00 A61L 27/00

G 4B065

C 1 2 N 5/00

4 C 0 8 I E

## 審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 5 頁)

(21)出願番号

特願2001-255410(P2001-255410)

(22)出願日

平成13年8月27日(2001.8.27)

(31) 優先権主張番号 10042484.8

(32)優先日

平成12年8月29日(2000.8.29)

(33)優先権主張国

ドイツ(DE)

(71)出願人 591032596

メルク パテント ゲゼルシャフト ミッ ト ベシュレンクテル ハフトング Merck Patent Gesell schaft mit beschrae

nkter Haftung

ドイツ連邦共和国 デーー64293 ダルム シュタット フランクフルター シュトラ

ーセ 250

(74)代理人 100088328

弁理士 金田 暢之 (外2名)

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 invitroで培養された軟骨細胞によるヒト軟骨移植片の製造方法

# (57)【要約】

【課題】 in vitroで培養された軟骨細胞から のヒト軟骨インプラントであって、それらの生化学的組 成および生体機械的性質に関して、可能な限り原物に近 いインプラントを製造する方法を提供する。

【解決手段】 この方法では、培地添加物として20容 積%までのヒト血清を用いる。軟骨細胞は、まず、低下 した酸素分圧下で再分化させ、次いで、21%の酸素分 圧下で、凝集による三次元の軟骨組織の形成を誘起させ る目的で、第12継代まで単層培養に保つことができ る。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 in vitroで培養された軟骨細胞からヒト軟骨インプラントを製造する方法であって、従来の方法で、様々な酵素溶液を加えることによって、患者自身の軟骨から軟骨細胞を分離し、

1

分離した軟骨細胞を細胞培養ピン中に播種し、ヒトおよび/または仔ウシ血清および成長因子を加えた栄養溶液中で培養し、

精製した軟骨細胞をアルギン酸塩含有緩衝溶液中に回収し、直ちに封入を行い、次いで34~39℃で数週間、酸素分圧を下げて培養し、そして、クエン酸緩衝溶液を加えることによりアルギン酸塩から細胞を分離し、分離した軟骨細胞を遠心分離し、軟骨形成性成長因子、ヒト血清およびさらに添加物を含む栄養溶液と共に数日間培養し、凝集塊をプレートのアガロースでコーティングしたウエル中に再び包埋し、前記アルギン酸塩相と同一の条件、但し、O₂分圧21%下で、凝集した細胞を培養することを特徴とする方法。

【請求項2】 細胞培養ピンに播種された、分離した軟骨細胞を、ヒトおよび/または仔ウシ血清および成長因子ならびにサイトカインを加えた栄養溶液中で培養することを特徴とする、請求項1に記載の軟骨インプラントの製造方法。

【請求項3】 アルギン酸塩から分離した軟骨細胞が、 遠心分離の後、平面上でシート様形状を有する軟骨を形 成することを特徴とする、請求項1または2に記載の方 法。

【請求項4】 軟骨形成性成長因子として、IGF-I および $TGF-\beta$ を5~10:1の比で加えることを特徴とする、請求項1から3のいずれか1項に記載の方法。

【請求項5】 加えるサイトカインが、0.1から3ng/m1までの濃度の1L-4であることを特徴とする、請求項2に記載の方法。

【請求項6】 酸素分圧を10%未満まで低下させることを特徴とする、請求項1から5のいずれか一項に記載の方法。

【請求項7】 凝集塊培養物を調製するために、培地添加物として20容積%までのヒト血清を用いることを特徴とする、請求項1から6のいずれか1項に記載の方法。

【請求項8】 軟骨細胞を第12継代まで単層培養に保つことを特徴とする、請求項1から7のいずれか1項に記載の方法。

【請求項9】 軟骨細胞を第7継代まで単層培養に保つことを特徴とする、請求項1から8のいずれか1項に記載の方法。

【請求項10】 高いI J型コラーゲン/ I型コラーゲン / L 型コラーゲン / L 型コラーゲン / I 型コラーゲーゲーゲーゲーゲーゲー / I 型コラーゲーゲーゲーゲーゲーゲー / I 型 /

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、in vitro で培養された軟骨細胞からヒト軟骨インプラントを製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】関節軟骨は、関節表面損傷の修復に関しては極めて限られた能力しか持っていない。 in vitroで製造された軟骨に基づく関節表面損傷の外科療法おける実行可能な考え方は、中でも、軟骨インプラントは、自家細胞(軟骨細胞または間葉幹細胞)から得ることができ、それは、生化学的組成および生体機械的性質に関して、できる限り原物に近くなるということを前提条件としている。原則として、軟骨細胞と間葉幹細胞は共に、この目的に適している。

[0003] 自家細胞は、生検試料の形態で、少数を入手できるのみであるため、有効なin vitroにおける増殖が必要である。文献でも知られているように、継代数が増加するにつれ、分化した表現型の減損が常に観察されおり、これが特有な課題となる。このことは、軟骨の合成は、初代細胞または第一継代細胞を用いる際には、単に細胞/細胞接触を増加させるだけで促進できるが、増殖の目的で細胞を幾度も継代させなければならない場合には、この方法では十分でないことを意味している。特定の血清やbFGFなどの特定の成長因子といった、様々な添加剤により、増殖期中における軟骨形成能力の減退を停止させることは、これまでのところ、ヒト細胞では達成されていない。

【0004】細胞培養皿/ビン中において、ヒト軟骨細胞を増殖させ(細胞はこの単層培養中に脱分化する)、それ続いて、アルギン酸塩ゲル中における細胞再分化はすでに知られている。この細胞ならびにそれを取り巻く基質は、アルギン酸塩内あるいはアルギン酸塩より細胞を溶解した後、様々な方法を用いて、順次解析されている(Bonaventure J.他、Exp. Cell Res.、212巻(1号)、97~104頁、1994年、Reexpression of Cartilage-Specific Genes by Dedifferentiated Human Articular Chondrocytes Cultures in Alginate; Yaeger P.C.他、Exp. Cell Res.、237巻、318~325頁、1997年、Synergistic Action of Transforming Growth Factor- and Insulin-like Growth Factor-I Induces Expression of Type II Collagen and Aggrecan Genes in Adult Human Articular Chondrocytes)。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、従来技術における前述の障害を回避する、十分なサイズの実質的に分化した軟骨組織(個々の細胞ではなく)の培養方法を提示することであって、その結果、その軟骨組織は「プレスフィット」方式で(すなわち、回転に安定なつめ物として)関節軟骨欠損に移植することを可能とす

る。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】この目的は、請求項1に示す特徴的な要件を有する、in vitroで培養された軟骨細胞からのヒト軟骨インプラントを製造する方法によって達成される。

【0007】請求項1に記載の方法は、ヒト軟骨細胞に 使用できるばかりではない。動物モデルにおいて示され るように、ブタ軟骨細胞にも同様に適している。他の動 物種(例えば、ラクダ、ヒトコブラクダ、ウマ、イヌあ るいはネコ) 由来の軟骨細胞による使用も考えられる。 【0008】既に上で述べたように、本発明にかかる方 法は、再分化させるため、アルギン酸塩ゲル中に軟骨細 胞を封入するための従来型の手順を利用している。しか しながら、成功の要点は、改良した培養条件であり、培 地の20容積%まで添加する、ヒト血清(胎児仔ウシ血 清の代わりに)を使用、軟骨形成性成長因子(IGF-IおよびTGF-β)の添加、さらに10容積%未満へ の酸素分圧の低減が主要点である。何週間にもわたって 適用される、これらの条件のみで、その後、凝集して、 実際に軟骨形成することができる軟骨細胞が得られる。 あるいは、IGF-Iの代わりにIGF-IIも使用す ることもできる。サイトカイン インターロイキン4 (11-4)の添加は、さらに、軟骨形成を活発化す る。

【0009】 in vitroで膨張した軟骨細胞の場 合には、アルギン酸塩ゲル中への封入は、本来の軟骨形 成能力を発揮するのに適当な手法として、これまでも記 載されている (Yaeger P. C. 他、 Exp. Cell Res.、 2 37巻、 318~325頁、 1997年、 Synergistic Action of 30 Transforming Growth Factor- and Insulin-like Grow th Factor-I Induces Expression of Type II Collagen and Aggrecan Genesin Adult Human Articular Chondr ocytes)。しかしながら、本発明にかかる方法では、こ の方法(ヒト血清の使用、おとび酸素分圧の低減を伴わ ない)は、準備用途には適していない。得られるコンド ロン(chondrone)様構造(以後「コンドロ ン」と呼ぶ)は、クエン酸塩などのキレート化剤によっ て、注意深くゲルの溶解を行って得られるが、本発明に とって不可欠である一連の条件の1つでも遵守されてい 40 ない場合には、それらは高い」型コラーゲン含有量を有 し、また、凝集して軟骨組織を形成する性質を示さな 17"

【0010】最小量の1型コラーゲンを有するヒアリン様軟骨の形成における、「コンドロン」の利用が格別に有力であることも、動物モデルにおいて明らかにされている。in vitroで膨張し、アルギン酸塩ゲル中に含まれたブタ軟骨細胞が得られたならば、コンドロン様細胞外基質を形成するための8から12日間の誘導が、続く最小量の1型コラーゲンを有するヒアリン様軟 50

骨の形成を満足する必要条件となる。ヒト軟骨細胞における再分化には、前述の条件下での何週間もの培養が必要であるが、ブタ軟骨細胞の場合では、通常の(21%)酸素分圧、ならびに軟骨形成性成長因子の添加下での8~12日間で、高い11型コラーゲン/1型コラーゲン比を有するヒアリン様軟骨の形成には十分である。【0011】

【発明の実施の形態】さらには、アルギン酸塩から分離される軟骨細胞は、遠心分離の後、平面上で、シート様形状を有する軟骨を形成する、請求項3に記載の方法が好ましい。軟骨細胞は、平坦な底を有する遠心管中で遠心分離する。この場合、移植に求められるようなシート様軟骨凝集物の形成に役立つ。加えて、シート様形状のインプラントは、その狭い拡り距離のため、in vitro培養中の供給/処置に利点をもたらす上でも貢献する。

【0012】さらには、軟骨形成性成長因子として、1GF-1およびTGF- $\beta$ を $5\sim10:1$ (w:w)の比で添加する、請求項4に記載の方法が好ましい。軟骨形成をさらに促進するための、 $0.1\sim3$  n g/mlのインターロイキン 4の添加が同様に好ましい。

【0013】さらに、酸素分圧を10%未満まで低下させる方法も好ましい。5%に低減した分圧がとりわけ好ましい。コラーゲン I型と II型との比に対する、低減した酸素分圧の効果の、ヒト軟骨細胞の分化における重要性は、付録の図1から理解することができる。

【0014】凝集塊培養物の調製に対する、20容積%までのヒト血清を培地添加物として利用する方法も好ましい。10容積%のヒト血清の培地への添加が特に好ましい。

【0015】適宜、軟骨細胞を第12継代まで、特に好ましくは第7継代まで、単層培養に保つ、請求項8に記載の方法も好ましい。

【0016】さらには、高I I 型/I 型コラーゲン比が得られる、請求項10 に記載の方法が好ましい。高いI I 型/I 型コラーゲン比は、望み通りに、選択的にI 型コラーゲンが薄い外層中に生じるいることの証である。正確な定量データは免疫学的分析から導くことができるが、サンプルの絶対的サイズに左右される。従前の技術では、I 型コラーゲンで優先的に構成されている、表面層に対して、I  $0\sim2$  0 %の値が得られている。(T M inas およびS N Nehrer、Orthopedics、20 巻 (6 号)、52  $5\sim538$  頁、199 7年、Current concepts in treatment of articular cartilage defects)。

【0017】上ならびに下にて用いる略語は、以下の意味を有する。

PBS リン酸緩衝化食塩溶液

DMEM Dulbeccoの改良イーグル培地、高濃

度グルコース含有

DMEM/Ham's F12 F12との(1:1)混合培地

塩基性線維芽細胞生長因子 bFGF

上皮生長因子 EGF

N-2-ヒドロキシエチルピペラジ HEPES

ン-N'-2-エタンスルホン酸

, ICFまたはICF-I インスリン様成長因子1

形質転換成長因子 β  $TGF - \beta$ 

インターロイキン4 IL-4重量対重量 w:w

[0018]

【実施例】2つの実施例を参照しながら、以下に本発明 をより詳細に記載し説明する。

【0019】 実施例1

## 軟骨細胞の分離

60歳女性患者の橈骨頭部由来の関節軟骨は、剥ぎ取 り、血液および組織残部を除去し、外科用メスを用いて ペトリ皿で細断した。軟骨片を磁気攪拌機が具えた消化 チャンパーのふるい上に置き、ヒアルロニダーゼ溶液 (ヒアルロニダーゼ25mgのPBS50m1溶液)5 0mlと共に37℃で25分間撹拌した。次いで、かか る組織を、0. 25質量%トリプシン/EDTA (45 分、37℃、撹拌) 50mlでインキュペートし、DM EM50ml+FCS10容積%で5分間洗浄した。組 織構造からの軟骨細胞の溶解は、3回のコラゲナーゼ処 理(コラゲナーゼ1a)で行い、組織を37℃で撹拌し ながらコラゲナーゼ溶液50ml (DMEM+FCS1 0 容積%+ペニシリン100 U/m l +ストレプトマイ シン100μg/mlの50mlに25mg含有)と共 にインキュベートし、そして、細胞を濾別された溶液が ら遠心分離(500×g、5分)した。組織を、コラゲ ナーゼで、まず2時間、その後の2回は、一夜消化し た。続いて、DMEM+FCS10容積%の添加を通し て、細胞を組織から洗い落とし、前述のように遠心分離 した。

### 【0020】 単層培養

分離した軟骨細胞を、細胞培養ビン中に10<sup>4</sup>細胞/c m<sup>2</sup>の密度で播種し、DMEM/Ham'sF12(1 /1) +FCS10容積%+bFGF10ng/ml+ EGF1ng/mlの培地で培養した。培地は1週間に 2度交換し、1週間に一度、0.25質量%トリプシン /EDTAを用いて細胞を継代した。軟骨細胞は、第7 40 Cl=コラーゲンI (対照) 継代まで単層培養に保たれた。

#### 【0021】アルギン酸塩培養

NH緩衝液 (0. 15M NaCl+25mM HEP ES、pH7.4)中の洗浄工程の後、細胞を、NH緩 衝液+アルギン酸カリウム1.2質量%中に採取した (密度は1mlあたり細胞100万個)。いずれの場合。 も、細胞懸濁液1mlを、12-穴プレートの各ウエル (0. 1M CaCl<sub>2</sub>/25mM HEPES3ml で満たす)中に滴下して導入した。アルギン酸塩中への 細胞の封入を直ちに行った。そのアルギン酸塩ビーズ は、15分後にNH緩衝液中で2回洗浄した。

【0022】次いで、アルギン酸塩に封入された細胞 は、DMEM+ヒト血清10容積%+アスコルビン酸5  $0 \mu g/m l + I G F 1 0 0 n g/m l + T G F - \beta 1$ Ong/mlの培地中に移し採り、37℃、5%C O2、相対大気湿度95%で3週間、培地を1週間に3 回交換しつつ、インキュベーター中で培養した。様々な ヒト血清ならびにFCSについても試験した。5%と2 1%の○2分圧を互いに比較した(図1を参照)。

【0023】アルギン酸塩から細胞を分離するために、 15分間反転させつつ、NH緩衝液+55mMクエン酸 ナトリウムを添加して、アルギン酸塩を溶解するに先立 ち、NH緩衝液でまず2回洗浄した。

#### 【0024】凝集塊培養

分離した細胞を、NH緩衝液で再洗浄し、15mlのG reiner管の、合成樹脂で成型した底上に遠心分離 した (50×g、10分)。DMEM+ヒト血清10容 積%+アスコルピン酸 5 0 μ g/m l + I G F 1 0 0 n g/ml+TGF-β10ng/mlの培地で2日間培 養した後、凝集塊を、アガロースでコーティングした1 2-穴プレートのウエル中に再び包埋した。凝集した細 胞を、DMEM+ヒト血清10容積%+1GF100n  $g/ml+TGF-\beta l 0 n g/ml+$ トレプトマイシンの培地中で、2~3週間、アルギン酸 塩培養と同一条件、但し、21%の○2分圧下にて培養 した。

【0025】この方法は、様々なヒト血清では成功した が、FCSではうまくいかなかった。

【0026】実施例2

軟骨細胞の分離および単層培養は、実施例1の記載と同 様に行った。

【0027】アルギン酸塩培養および凝集塊培養物の調 製も、実施例1の記載と同様に行った。しかしながら、 軟骨形成性の更なる誘導のため、アルギン酸塩培養およ び凝集塊培養中に2ng/mlのサイトカインIL-4 を添加した。

【0028】図1の説明

HS1-HS4=様々なヒト血清

CII=コラーゲンII(対照)

バンドは、5%の02よりも21%の02における方がよ り濃い。しかしながら、21%の○2では、より多くの 1型コラーゲンが生成しており、その結果、11型/1 型コラーゲン比は好ましくない。

【0029】5%の○2では、ヒト血清の使用では、僅 かなⅠ型コラーゲンが生成するのみである。対照的に、 FCSを使用すると、II型/I型コラーゲン比は著し く損なわれている。

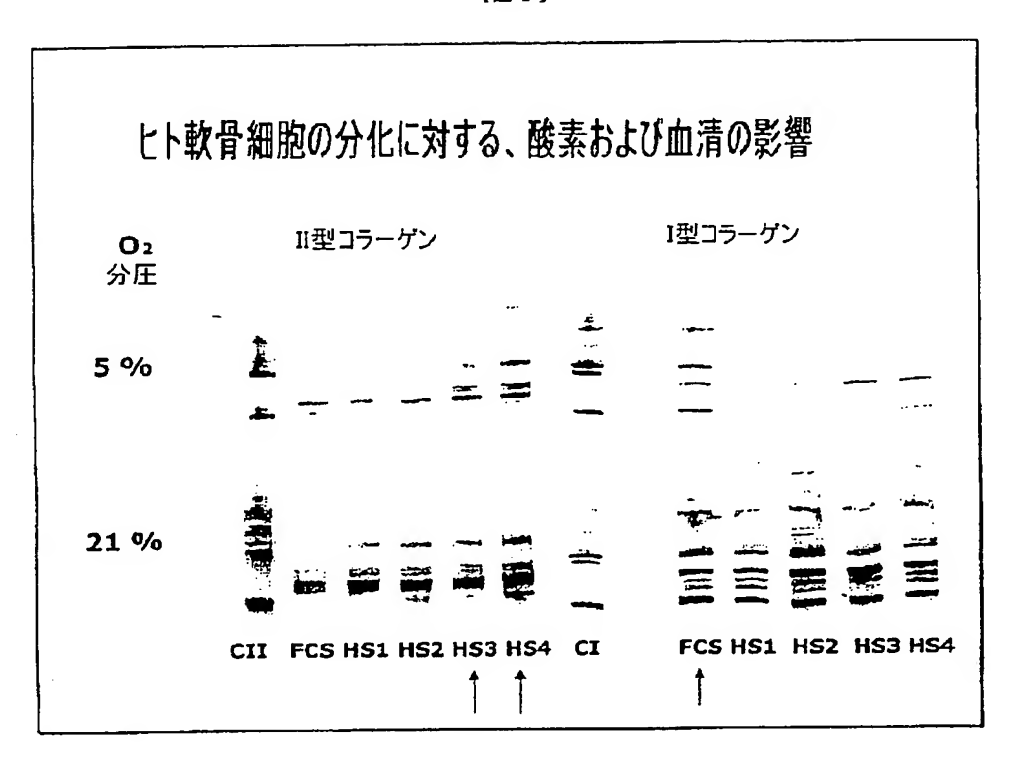
【図面の簡単な説明】

【図1】異なる酸素分圧で培養した軟骨細胞中の11型

およびⅠ型コラーゲンのイムノブロットである。

# BEST AVAILABLE COPY

【図1】



## フロントページの続き

(71)出願人 591032596

Frankfurter Str. 250, D-64293 Darmstadt, Fed eral Republic of Ge (72)発明者 ノルベルト メーネン rmany

(72)発明者 プリジット ヨシュケ

ドイツ連邦共和国 65779 ケルクハイム (72)発明者 クリスチャン ゲプフェルト ロゼルトシュトラーセ 33

(72)発明者 ヨルク メイル

ドイツ連邦共和国 63150 ホイセンスタ Fターム(参考) 4B065 AA93X BB09 BB18 BB19 ン イン ソメルフェルト 65

(72) 発明者 ペーター アダミーツ

ドイツ連邦共和国 22145 ハンブルク

スタークヴェーク 2エー

ドイツ連邦共和国 22587 ハンブルク ピカルテンカンプ 40アー

ドイツ連邦共和国 22527 ハンブルク

キーレル シュトラーセ 699

BB25 BC10 BC31 BD15 CA44

4CO81 ABO2 BA12 BA13 CD34 DA01

DA02 EA11